(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



T TREAT BUILDING TO BUILD THE TERM BERGE BREAT BUILDING BUILDING BUILDING BUILDING BUILDING BUILDING BUILDING B

(43) 国際公開日 2004 年9 月10 日 (10.09.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/076555 A1

(51) 国際特許分類7:

_

VVO 2004/070333 A1

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/002045

C08L 33/06, 71/02

(22) 国際出願日:

2004年2月20日(20.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

IP

JР

(30) 優先権データ:

特願2003-053164 2003 年2 月28 日 (28.02.2003) 特願2003-204290 2003 年7 月31 日 (31.07.2003)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 鐘淵化学 工業株式会社(KANEKA CORPORATION) [JP/JP]; 〒 5308288 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 笠井充弘 (KA-SAI, Mitsuhiro) [JP/JP]; 〒6760074 兵庫県高砂市梅井3 丁目19-18 Hyogo (JP). 玉井仁 (TAMAI, Hitoshi) [JP/JP]; 〒6760078 兵庫県高砂市伊保2丁目5-18-405 Hyogo (JP). 幸光 新太郎 (KOMITSU, Shintaro) [JP/JP]; 〒6760074 兵庫県高砂市梅井2丁目3-15 Hyogo (JP).

(74) 共通の代表者: 鐘淵化学工業株式会社 (KANEKA CORPORATION); 〒5308288 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号 Osaka (JP).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: CURABLE RESIN COMPOSITION AND PROCESS FOR PRODUCTION THEREOF
- (54) 発明の名称: 硬化性樹脂組成物およびその製造方法

(57) Abstract: The invention provides a curable resin composition which is excellent in weather resistance, transparency and handleability and exhibits a low modulus and excellent elongation characteristics; a process for producing the same; and a resin composition to be used in the process. That is, a process for the production of a curable resin composition comprising an oxyalkylene polymer (A) having a reactive silicon group and a polymer (B) which has a reactive silicon group and whose molecular chain is substantially composed of alkyl (meth)acrylate units wherein each alkyl group has 1 to 24 carbon atoms, which process comprises producing the polymer (B) by polymerization in a polymeric organic plasticizer (C) and mixing the reaction mixture obtained by the polymerization with the oxyalkylene polymer (A).

(57) 要約: 耐候性および透明性に優れるとともに、取り扱い作業性が良好であり、かつ低モジュラスで伸び特性に優れる硬化性樹脂組成物、その製造方法およびその製造方法に用いる樹脂組成物を提供する。反応性ケイ素基を有であるオキシアルキレン系重合体(A)と、反応性ケイ素基を有し、分子鎖が実質的に炭素数 1 ~ 2 4 のアルキル基を有する(メタ)アクリル酸アルキルエステル単量体単位からなる重合体(B)を含む硬化性樹脂組成物の製造方法において、前記重合体(B)を有機重合体可塑剤(C)中で重合して得た反応混合物を、前記オキシアルキレン系重合体(A)と混合することによって得る。

2004/076555 A1

明細書

硬化性樹脂組成物およびその製造方法

技術分野

本発明は、硬化性有機重合体を含有する硬化性組成物およびその製造方法に関する。

背景技術

5

10

15

20

25

シロキサン結合を形成することによって架橋硬化可能なオキシアルキレン系重合体(重合体(A))とシロキサン結合を形成することによって架橋硬化可能なアクリル酸エステルおよび(または)メタアクリル酸エステル系重合体(重合体(B))を含有する硬化性組成物は、硬化して耐候性や接着性に優れる弾性体が得られるためシーリング剤や接着剤に用いられている。

従来、シロキサン結合を形成することによって架橋硬化可能なオキシアルキレン 系重合体(重合体(A))とシロキサン結合を形成することによって架橋硬化可能 なアクリル酸エステルおよび(または)メタアクリル酸エステル系重合体(重合体 (B)) を含有する硬化性組成物の製造方法としては、重合体(B)の溶液に重合 体(A)を混合溶解した後溶剤を脱揮して除く方法(特開昭63-112642号)、重合体(A)中で重合体(B)を重合する方法(特開昭59-78223号、 特開昭60-228517号3)、フタル酸エステルや炭化水素系可塑剤中で重合 体(B)を重合し、次いで重合体(A)と混合する方法(特開昭59-12254 1号) 等が知られている。 いかしながら、 重合体 (A) と 重合体 (B) との相溶性 は必ずしも充分ではなく透明な組成物を得るには重合体(B)に使用するアクリル 酸エステルおよび(または)メタアクリル酸エステルモノマーの制約があった。ま た、重合体(A)と重合体(B)とを直接混合または重合体(A)中で重合体(B)を重合する方法は粘度が大幅に上昇するので取り扱い作業性に問題があった。ま た、重合体(B)を含むことによって高モジュラス低伸び化する傾向があるため、 とりわけ低モジュラス高伸び特性が重要であるシーリング剤用途においては特に改 善が求められていた。改善のため、重合体(B)を高分子量化することで伸びはあ る程度改善されるものの、粘度が大幅に上昇して取り扱い作業性が低下するので制 限があった。

発明の開示

5

10

15

20

25

本発明の目的は、耐候性および透明性に優れるとともに、取り扱い作業性が良好であり、かつ低モジュラスで伸び特性に優れる硬化性樹脂組成物の製造方法およびその製造方法に用いる樹脂組成物を提供することにある。

本発明者等は、重合体(A)と重合体(B)を含有する硬化性樹脂組成物の製造 方法を検討した結果、有機重合体可塑剤(C)中で重合体(B)となる単量体を重 合して得られる樹脂組成物を重合体(A)に混合する方法を見出し本発明に到達し た。

すなわち、本発明の第1は、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有するオキシアルキレン系重合体(A)と、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有し、分子鎖が実質的に、炭素数1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位からなる重合体(B)を含む硬化性樹脂組成物の製造方法において、重合体(B)となる単量体を有機重合体可塑剤(C)中で重合することにより得られる樹脂組成物を前記オキシアルキレン系重合体(A)に混合することを特徴とする硬化性樹脂組成物の製造方法である。

また、本発明の第2は、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有し、分子鎖が実質的に炭素数1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステルおよび(または)メタアクリル酸アルキルエステルからなる単量体を、有機重合体可塑剤(C)中で重合することにより得られる重合体(B)を含む反応混合物であり、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有するオキシアルキレン系重合体(A)と混合されて前記硬化性組成物となる樹脂組成物である。さらに、本発明の第3は、この方法により製造された硬化性組成物である。

有機重合体可塑剤(C)の主鎖構造は、好ましくは、オキシアルキレン系重合体

15

20

25

であり、より好ましくは、オキシアルキレン系重合体(A)と本質的に同じである

オキシアルキレン系重合体(A)は、好ましくは、その数平均分子量が6,00 0以上であって、Mw/Mnが1.6以下である。

オキシアルキレン系重合体(A)の主鎖は、好ましくは、開始剤の存在下、複合 金属シアン化錯体を触媒としてアルキレンオキシドを重合させて得られる主鎖構造 である。

重合体(B)は、好ましくは、その数平均分子量が3,000以上である。 発明を実施するための最良の形態

10 本発明の(A)成分における重合主鎖を構成するオキシアルキレン系重合体としては、一般式(I):

$$+(R^1-O)$$

(式中、R¹は炭素数1~4の2価のアルキレン基)で表わされる繰り返し単位のものが使用できるが、入手容易の点からオキシプロピレン重合体が好ましい。このオキシプロピレン重合体は、直鎖状であっても分枝状であってもよく、あるいは、これらの混合物であってもよい。また、他の単量体単位等が含まれていてもよいが、上記式に表わされる単量体単位が、重合体中に50重量%以上、好ましくは80重量%以上存在することが好ましい。

本発明の(A) 成分であるシロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基(以下、反応性ケイ素基と称する場合もある)含有オキシアルキレン系重合体は、官能基を有するオキシアルキレン系重合体に反応性ケイ素基を導入することによって得るのが好ましい。

オキシアルキレン系重合体は、粘度、作業性および硬化物の伸びの観点から高分子量でかつ分子量分布(Mw/Mn)が小さいものが好ましい。具体的には、分子量は 6, 000以上が好ましく、より好ましくは <math>10, 000以上、さらに好ましくは <math>15, 000以上である。また、分子量分布(<math>Mw/Mn)は、1.6以下が

好ましく、より好ましくは1.5以下である。

このような分子量と分子量分布を有するオキシプロピレン系重合体は、苛性アルカリを用いるアニオン重合法やこの重合体の鎖延長反応方法によって得ることは困難であるが、例えばセシウム金属触媒や、特開昭61-197631号公報、特開 昭61-215622号公報、特開昭61-215623号公報および特開昭61-218632号公報等に例示されるポルフィリン/アルミ錯体触媒、特公昭46-27250号公報及び特公昭59-15336号公報等に例示される複合金属シアン化錯体触媒、特開平10-273512に例示されるポリフォスファゼン塩からなる触媒を用いた方法等により得ることができる。これらの重合方法の中では特に、着色等の問題が少ないという実用上の理由から、開始剤の存在下、複合金属シアン化錯体を触媒としてアルキレンオキシドを重合させる方法が好ましい。なお、反応性ケイ素基含有オキシアルキレン系重合体の分子量分布は、対応する反応性ケイ素基導入前の重合体の分子量分布に依存するため、導入前の重合体の分子量分布はできるだけ狭いことが好ましい。

15 反応性ケイ素基の導入は公知の方法で行なえばよい。すなわち、例えば、以下の 方法が挙げられる。なお、複合金属シアン化錯体触媒を用いて得られるオキシアル キレン系重合体の場合は例えば特開平3-72527号公報に、ポリフォスファゼ ン塩と活性水素を触媒として得られるオキシアルキレン系重合体の場合は例えば特 開平11-60723号公報に記載されている。

- (1)末端に水酸基等の官能基を有するオキシアルキレン系重合体と、この官能 基に対して反応性を示す活性基及び不飽和基を有する有機化合物を反応させるか、 もしくは不飽和基含有エポキシ化合物との共重合により、不飽和基含有オキシアル キレン系重合体を得る。次いで、得られた反応生成物に反応性ケイ素基を有するヒ ドロシランを作用させてヒドロシリル化する。
- 25 (2) (1) 法と同様にして得られた不飽和基含有オキシアルキレン系重合体に メルカプト基及び反応性ケイ素基を有する化合物を反応させる。
 - (3) 末端に水酸基、エポキシ基やイソシアネート基等の官能基(以下、Y官能

10

15

20

25

基という)を有するオキシアルキレン系重合体に、このY官能基に対して反応性を示す官能基(以下、Y'官能基という)及び反応性ケイ素基を有する化合物を反応させる。

このY' 官能基を有するケイ素化合物としては、γー(2ーアミノエチル)アミノプロピルトリメトキシシラン、γー(2ーアミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、γーアミノプロピルトリエトキシシランなどのようなアミノ基含有シラン類;γーメルカプトプロピルトリメトキシシラン、γーメルカプトプロピルメチルジメトキシシランなどのようなメルカプト基含有シラン類;γーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、βー(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシランなどのようなエポキシシラン類;ビニルトリエトキシシラン、γーメタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシランなどのようなビニル型不飽和基含有シラン類;γークロロプロピルトリメトキシシランなどのような塩素原子含有シラン類;γーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、γーイソシアネートプロピルメチルジメトキシシラン、γーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、トリメトキシシランなどのようなイゾシアネート含有シラン類;メチルジメトキシシラン、トリメトキシシラン、メチルジエトキシシラン、トリエトキシシランなどのようなハイドロシラン類などが具体的に例示されうるが、これらに限定されるものではない。

なお、本明細書でいう(A)成分の数平均分子量とは次の通りである。JISK 1557の水酸基価の測定方法と、JISK0070のよう素価測定方法の原理に 基づいた滴定分析により、直接的に末端基濃度を測定し、ポリエーテルオリゴマー の構造を考慮して求めた数平均分子量と定義している。また、数平均分子量の相対 測定法として一般的なGPC測定により求めたポリスチレン換算分子量と上記末端 基分子量の検量線を作成し、GPC分子量を末端基分子量に換算して求めることも 可能である。MW/MnはGPC測定により求めた。

本発明の(A)成分である反応性ケイ素基含有オキシアルキレン系重合体が有する反応性ケイ素基は、例えば一般式(II):

(式中、 R^2 は異種もしくは同種の炭素数 $1\sim24$ の置換もしくは非置換の 1 価の有機基またはトリオルガノシロキシ基から選ばれる基、Xは水酸基または異種もしくは同種の加水分解性基、aは 0、1 または 2 の整数、b は 0、1、2 または 3 の整数で (a の和) + $b \ge 1$ を満足するものとする。mは $0\sim1$ 9 の整数)で表される

5

経済性等の点から好ましい反応性ケイ素基は、一般式(III):

$$R_{3-n}^2$$
—Si— X_n
(III)

(式中、R²、Xは前記に同じ、nは1、2、または3の整数)で表される基である

10

15

20

式(II)における加水分解性基の具体例としては、例えばハロゲン原子、水素原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート基、アミノ基、アミド基、アミノオキシ基、メルカプト基、アルケニルオキシ基等があげられる。これらのうちでも加水分解性の緩やかさの点からメトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基が好ましい。該加水分解性基や水酸基は1個のケイ素原子に1~3個の範囲で結合することができ、(aの和)+bは1~5の範囲が好ましい。加水分解性基や水酸基が反応性ケイ素基中に2個以上結合する場合には、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。

また式(II)におけるR²の具体例としては、例えばメチル基、エチル基等のアルキル基、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基、フェニル基等のアリール基、ベンジル基等のアラルキル基等があげられる。さらにR²はトリオルガノシロキシ基であってもよい。これらのうちではメチル基がとくに好ましい。

前記反応性ケイ素基を形成するケイ素原子は1個でもよく、2個以上であっても よいが、シロキサン結合等により連結されたケイ素原子の場合には、20個程度あ ってもよい。

5

10

反応性ケイ素基のより具体的な例示としては、トリメトキシシリル基、トリエトキシシリル基、トリイソプロポキシシリル基、メチルジメトキシシリル基、メチルジエトキシシリル基、メチルジイソプロポキシシリル基が挙げられる。これらの中では、メチルジメトキシシリル基が、反応性、貯蔵安定性、硬化後の機械的特性等から特に好ましい。

本発明の(B)成分の重合体は、炭素数1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位からなる重合体であって、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基が末端及び/または側鎖位置に結合しかつ1分子あたり少なくとも1個存在する重合体である。

この重合体における単量体単位である炭素数 1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および/またはメタクリル酸アルキルエステル単位は、一般式(IV):

$$\begin{array}{ccc}
 & \mathbb{R}^4 \\
 & \mathbb{C} \\
 & \mathbb$$

15 (式中 R^4 は水素原子またはメチル基、 R^3 は炭素数 $1\sim 24$ のアルキル基を示す)で表される。

前記一般式 (IV) のR³としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、nーブチル基、tーブチル基、2-エチルヘキシル基、ノニル基、ラウリル基、トリデシル基、セチル基、ステアリル基、ビフェニル基などの炭素数1~24のアルキル基を挙げることができる。なお一般式 (IV) の単量体単位で表されるモノマー種は1種類でもよく、2種以上用いてもよい。

アクリル酸アルキルエステル単量体としては、従来公知のものが広く使用でき、 例えばアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸nープロピル、アクリル 酸nーブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸 tertーブチル、アクリル酸

10

nーへキシル、アクリル酸へプチル、アクリル酸2ーエチルへキシル、アクリル酸ノニル、アクリル酸デシル、アクリル酸ウンデシル、アクリル酸ラウリル、アクリル酸トリデシル、アクリル酸ミリスチル、アクリル酸セチル、アクリル酸ステアリル、アクリル酸ベヘニル、アクリル酸ビフェニル等を挙げることができる。またメタクリル酸エステル単量体単位としては、従来公知のものが広く使用でき、例えばメタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸ロープロピル、メタクリル酸ローブチル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸 ertーブチル、メタクリル酸コーヘキシル、メタクリル酸ヘプチル、メタクリル酸2ーエチルへキシル、メタクリル酸ノニル、メタクリル酸デシル、メタクリル酸ウンデシル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸トリデシル、メタクリル酸ミリスチル、メタクリル酸セチル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ベヘニル、メタクリル酸ビフェニル等を挙げることができる。

重合体(B)の分子鎖は、実質的に1種または2種以上のアクリル酸アルキルエ ステル単量体単位および/またはメタクリル酸アルキル単量体単位からなるが、こ こでいう実質的に上記の単量体単位からなるとは、重合体(B)中に存在するアク 15 リル酸アルキルエステル単量体単位および/またはメタクリル酸アルキル単量体単 位の割合が50重量%を超えて、好ましくは70重量%以上であることを意味し、 重合体(B)にはアクリル酸アルキルエステル単量体単位および/またはメタクリ ル酸アルキル単量体単位の外に、これらと共重合性を有する単量体単位が含有され ていてもよい。たとえばアクリル酸、メタクリル酸等のアクリル酸;アクリルアミ 20 ド、メタクリルアミド、Nーメチロールアクリルアミド、Nーメチロールメタクリ ルアミド等のアミド基、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレート等の エポキシ基、ジエチルアミノエチルアクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリ レート、アミノエチルビニルエーテル等のアミノ基を含む単量体;ポリオキシエチ レンアクレレート、ポリオキシエチレンメタアクレレート等のポリオキシエチレン 25 基を含む単量体;その他アクリロニトリル、スチレン、αーメチルスチレン、アル キルビニルエーテル、塩化ビニル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、エチレン等

10

15

20

25

の単量体単位などがあげられる。

重合体(B)の単量体組成は、用途、目的により選択されるが、例えば、強度を必要とする目的、用途では、ガラス転移温度が比較的高いものが望ましく、0℃以上、より好ましくは20℃以上のガラス転移温度を有する重合体(B)が得られる単量体組成を選択するのがよい。また、粘度、作業性等を重視する場合では逆にガラス転移温度が比較的低いものがよい。

重合体(B)成分の分子量は、GPCにおけるポリスチレン換算での数平均分子量が500~100,000あのが使用可能である。重合体(B)の分子量が3,000以上の高分子量体では重合体(A)成分と重合体(B)成分との相溶性が低下する傾向にあるため、重合体(A)成分と重合体(B)成分との混合物は不透明化と高粘度体化の傾向がある。重合体(B)の分子量が5,000以上ではその傾向が強く顕在化し、重合体(B)の分子量が15,000以上ではさらにその傾向が強く顕在化する。しかしながら、本発明の方法で得られた硬化性樹脂組成物は重合体(B)の分子量が3,000以上であっても透明な組成物が得られるので、重合体(B)の分子量が3,000以上である場合には本発明の方法が特に好ましい。また、重合体(B)が炭素数1~6のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位と、炭素数7~9のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位と、炭素数7~9のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位と、炭素数7~9のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位と、炭素数7~9のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位、とからなる重合体である場合は分子量が5,000以上ではその傾向が強く顕在化するので本発明の方法が特に好ましい。

重合体(B)は、通常のビニル重合の方法などによって得ることができる。重合 反応は、例えば、有機重合体可塑剤(C)中に前記単量体およびラジカル開始剤や 連鎖移動剤などを加えて $50\sim150$ で反応させることにより行うことができる

前記ラジカル開始剤の例としては、アゾビスイソブチロニトリル、ベンゾイルパーオキサイドなど、連鎖移動剤の例としては、nードデシルメルカプタン、tード

デシルメルカプタン、ラウリルメルカプタンなどのメルカプタン類や含ハロゲン化合物などがあげられる。溶剤は必ずしも必要としないが、使用する場合は、例えばエーテル類、炭化水素類、エステル類のごとき非反応性の溶剤を使用するのが好ましい。

- 5 重合体(B)に反応性ケイ素基を導入する方法には種々の方法があるが、たとえば、
 - (i)連鎖移動剤として反応性ケイ素基を含有するメルカプタンの存在下、アクリル酸アルキルエステル単量体および/またはメタクリル酸アルキルエステル単量体を重合させて分子末端に反応性ケイ素基を導入する方法、
- 10 (ii) 連鎖移動剤としてメルカプト基と反応性官能基(ケイ素基以外、以下Y基という)を有する化合物(たとえばアクリル酸)の存在下、アクリル酸アルキルエステル単量体および/またはメタクリル酸アルキルエステル単量体を重合させ、そののち生成した重合体を反応性ケイ素基およびY基と反応しうる官能基(以下Y'基という)を有する化合物(たとえばイソシアネート基と一Si(OCH₃)₃基を有する化合物)と反応させて分子末端に反応性ケイ素基を導入する方法、
 - (iii) 反応性ケイ素基を含有するアゾビスニトリル化合物やジスルフィド化合物を 開始剤としてアクリル酸アルキルエステル単量体および/またはメタクリル酸アル キルエステル単量体を重合させて分子末端に反応性ケイ素基を導入する方法、
- (iv) リビングラジカル重合法によってアクリル酸アルキルエステル単量体および /またはメタクリル酸アルキルエステル単量体を重合させて分子末端に反応性ケイ 素基を導入する方法、
 - (v) 重合性不飽和結合と反応性ケイ素基を有する化合物をアクリル酸アルキルエステル単量体および/またはメタクリル酸アルキルエステル単量体とを反応性ケイ素基が1分子あたり1個以上導入されるように単量体の使用比率、連鎖移動剤量、ラジカル開始剤量、重合温度等の重合条件を選定して共重合させる方法、などが挙
- 25 ラジカル開始剤量、重合温度等の重合条件を選定して共重合させる方法、などが挙 げられるが、特にこれらに限定されるものではない。
 - (i) 記載の連鎖移動剤として使用する反応性ケイ素基を含有するメルカプタン

10

15

20

としては、 y ーメルカプトプロピルトリメトキシシラン、 y ーメルカプトプロピル メチルジメトキシシラン、 y ーメルカプトプロピルトリエトキシシラン等をあげる ことができる。

- (ii) 記載のY基およびY'基の例としては、種々の基の組み合わせがあるが、例えば、Y基としてアミノ基、水酸基、カルボン酸基を、Y'基としてイソシアネート基をあげることができる。また別の一例として、特開昭54-36395号公報や特開平01-272654号公報、特開平02-214759号公報に記載されているように、Y基としてはアリル基、Y'基としては水素化ケイ素基(H-Si)をあげることができる。この場合、VIII族遷移金属の存在下で、ヒドロシリル化反応によりY基とY'基は結合しうる。
 - (iii) 記載の、反応性ケイ素基を含有するアゾビスニトリル化合物やジスルフィド化合物としては、特開昭60-23405号公報、特開昭62-70405号公報等に記載されている、アルコキシシリル基を含有するアゾビスニトリル化合物やアルコキシシリル基を含有するジスルフィド化合物を例としてあげることができる
 - (iv) 記載の方法としては、特開平09-272714号公報などに記載されている方法をあげることができる。
 - (v)記載の重合性不飽和結合と反応性ケイ素基を有する化合物としては、一般式(V):

 $CH_2 = C(R^4)COOR^5 - [Si(R^2_{2-a})(X_a)O]_mSi(R^2_{3-b})X_b$ (V)

(式中、R⁵は炭素数1~6の2価のアルキレン基を示す。R², R⁴, X, a, b, mは前記と同じ。)

または一般式 (VI):

 $CH_2=C(R^4)-[Si(R^2_{2-a})(X_a)O]_mSi(R^2_{3-b})X_b$ (VI) (式中 R^2 , R^4 , X, a, b, mは前記と同じ。)

で表される単量体、たとえば、γーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 25 γーメタクリロキシプロピルメチルジメトキシシラン、γーメタクリロキシプロピ ルトリエトキシシラン等のγーメタクリロキシプロピルアルキルポリアルコキシシ

15

20

ラン; γーアクリロキシプロピルトリメトキシシラン、γーアクリロキシプロピルメチルジメトキシシラン、γーアクリロキシプロピルトリエトキシシラン等のγーアクリロキシプロピルアルキルポリアルコキシシラン; ビニルトリメトキシシラン、ビニルメチルジメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン等のビニルアルキルポリアルコキシシランなどがあげられる。

アクリル系重合体(B)に含有される反応性ケイ素基の数は、アクリル系重合体(B)1分子中に平均して少なくとも1個以上あることが必要である。充分な硬化性を得る点からさらには1.1個以上、とくには1.5個以上が好ましい。また、結合位置は重合鎖の末端または側鎖であればよい。

10 アクリル系重合体(B)に含有される反応性ケイ素基の種類は、ケイ素上に1~3個の反応性を有するケイ素基が使用可能である。

本発明の(B)成分が(A)成分のオキシプロピレン重合体との相溶性が不十分で透明性が低い場合には本発明の方法は透明性向上に好ましい効果を与える。

本発明における重合体(A)と、重合体(B)との重量比率(A)/(B)は、任意の広い範囲で製造が可能である。一般に(A)/(B)が比較的小さくなるに従い機械的強度や高耐候性が得られる。重合体(B)の分子量やガラス転移温度にもよるが、重合体(A)と重合体(B)との2成分混合物は(A)/(B)が1.5以下になると一般に粘度が高くなり、特に1.0以下では高粘度化傾向が顕著になるので取り扱いにくい。しかし本発明の方法を用いることによりそのような問題が解消できるので好ましい効果を与える。

また、本発明の方法によって得られたは硬化性樹脂組成物の硬化物の機械的特性は、従来の製造方法に比べ、低モジュラス高伸び特性を発現する。このような効果を発現する理由は明らかではないが、とりわけ低モジュラス高伸び特性が重要であるシーリング剤用途にとって好ましい効果である。

25 本発明においては有機重合体可塑剤(C)以外にも一般的な可塑剤を使用しうる。具体例としては、ジブチルフタレート、ジヘプチルフタレート、ジ(2-エチルヘキシル)フタレート、ブチルベンジルフタレート、ブチルフタリルブチルグリコ

10

15

20

25

レートなどのフタル酸エステル類;ジオクチルアジペート、ジオクチルセバケート などの非芳香族2塩基酸エステル類:トリクレジルホスフェート、トリブチルホス フェートなどのリン酸エステル類などが挙げられる。フタル酸エステル系可塑剤が 性能、経済性の点から好ましいが、フタル酸エステル系とりわけ汎用的なジ(2ー エチルヘキシル)フタレートは安全衛生上の課題から使用が近年忌避される傾向に あり、安全衛生上の理由から低分子量タイプに替えて高分子量タイプの可塑剤を使 用することが好ましい。高分子量タイプの可塑剤としては、たとえば2塩基酸と多 価アルコールとのポリエステル類などのポリエステル系可塑剤:分子鎖がアクリル 酸アルキルエステル単量体単位及び/又はメタクリル酸アルキルエステル単量体単 位からなりかつケイ素含有官能基を含有しない液状のアクリル樹脂系可塑剤:ポリ プロピレングリコールやその誘導体などのポリエーテル系可塑剤;ポリー α ーメチ ルスチレン、ポリスチレンなどのポリスチレン系可塑剤などが挙げられる。具体的 には、PPG3000(商品名:アクトコールP-23;三井武田ケミカル(株) 製の分子量が約3000のポリエーテルポリオール)、エクセノール5030(旭 硝子(株)製のMw約5100のポリエーテルポリオール)、両末端がアリルエー テル基で、Mn=5200、Mw/Mn=1.6のオキシプロピレン重合体、アク リル系オリゴマーであるSGO (ジョンソンポリマー、東亜合成 (株) 製) 等が例 示される。分子鎖がアクリル酸アルキルエステル単量体単位及び/又はメタクリル 、酸アルキルエステル単量体単位からなりかつケイ素含有官能基を含有しない重合体 は、反応性ケイ素基を含有する化合物を用いない以外はアクリル系重合体(B)と 同様な方法によって容易に重合して得ることができる。アクリル樹脂系の可塑剤を 用いた場合は、耐候性等の高耐久性が得られることから好ましく、中でもSGOオ リゴマーは、分子量が比較的低く、低粘度で扱い易いことから特に好ましい。

本発明における可塑剤は、有機重合体可塑剤(C)の不足分を補う目的で使用するものであるので、使用してもよいし使用しなくてもよい。有機重合体可塑剤(C)及びそれ以外の可塑剤のトータルの使用量は、重合体(A)と重合体(B)の合計100重量部に対して0~300重量部の範囲から選択可能であるが好ましくは

10

15

20

25

0~100重量部の範囲が好ましい。可塑剤は単独使用でもよいが、2種類以上を 併用することも可能である。

本発明における有機重合体可塑剤(C)の主鎖構造は限定されないが、例えばオキシアルキレン系重合体、アクリル系重合体、炭化水素系重合体が挙げられる。用いる有機重合体可塑剤(C)の主鎖は用いる重合体(A)成分の主鎖構造と同じことが好ましい。すなわち、オキシアルキレン系重合体が好ましい。

オキシアルキレン系重合体の中では、オキシアルキレン系重合体(A)と本質的に主鎖構造が同じであるものが相溶性が良好になりやすいため好ましい。そして、本発明の重合体(A)としては、反応性ケイ素基含有オキシプロピレン系重合体が好ましいので、有機重合体可塑剤(C)としては、同じくオキシプロピレン系重合体可塑剤が好ましい。例えば、分子量500~2000のPPG(ポリプロピレン系重合体可塑剤が好ましい。例えば、分子量500~2000のPPG(ポリプロピレン系重合体でリコール)またはPPT(ポリプロピレントリオール)が使用できる。分子量が5000以下のPPGまたはPPTは低粘度であるので重合体(B)重合後も取り扱い容易な粘度に収めることが容易である。この様なオキシプロピレン系重合体としてはPPG3000(商品名:アクトコールP-23;三井武田ケミカル(株)製の分子量が約3000のポリエーテルポリオール)、エクセノール5030(旭硝子(株)製のMw約5100のポリエーテルポリオール)、両末端がアリルエーテル基で、Mn=5200、Mw/Mn=1.6のオキシプロピレン重合体などが例示される。

本発明で得られる硬化性組成物には、必要に応じて、硬化促進触媒、充填剤、その他の添加剤などを加えて使用してもよい。

硬化促進触媒としては一般的なシラノール縮合触媒が使用できる。この様な硬化 促進剤の例としては、有機スズ化合物、非有機のスズ化合物である金属スズの有機 酸塩、もしくはアミン化合物との併用、非スズ化合物がある。有機スズ化合物を具 体的に例示すれば、ジブチル錫ジラウレート、ジブチル錫ビス(アルキルマレエー ト)などのジブチル錫ジカルボキシレート類、ジブチル錫ジメトキシド、ジブチル 錫ジフェノキシド、などのジアルキル錫のアルコキシド誘導体類、ジブチル錫ジア

10

15

セチルアセトナート、ジブチル錫アセトアセテートなどのジアルキル錫の分子内配 位性誘導体類、ジブチル錫オキシドとエステル化合物による反応混合物、ジブチル 錫オキシドとシリケート化合物による反応混合物、およびこれらジアルキル錫オキ シド誘導体のオキシ誘導体などの4価ジアルキル錫オキシドの誘導体があげられる がこれらに限定されるものではない。非有機のスズ化合物を具体的に例示すれば、 オクチル酸錫、オレイン酸錫、ステアリン酸錫、フェルザチック酸スズなどの2価 錫カルボン酸塩類があげられる。これら2価錫カルボン酸塩類とアミンの併用系は 、活性が高くなるため、使用量を減少できる観点でより好ましい。非スズ系化合物 の硬化促進触媒として、有機酸類、例えば有機カルボン酸、有機スルホン酸、酸性 リン酸エステル類等があげられる。有機カルボン酸として、酢酸、シュウ酸、酪酸 、酒石酸、マレイン酸、オクチル酸、オレイン酸等の脂肪族カルボン酸、フタル酸 、トリメリット酸等の芳香族カルボン酸があげられるが活性の点から、脂肪族カル ボン酸が好ましい。有機スルホン酸として、トルエンスルホン酸、スチレンスルホ ン酸等があげられる。酸性リン酸エステルとして以下に示すような有機酸性リン酸 エステルがあげられる。有機酸性リン酸エステル化合物は相溶性、硬化触媒活性の 点で好ましい。有機酸性リン酸エステル化合物としては、

 $(R-O)_{a}-P(=O)(-OH)_{a=a}$

(式中dは1または2、Rは有機残基を示す)で表され、以下に、具体的に例示する。

- 20 $(CH_3O)_2-P(=0)(-OH)$
 - $(CH_3O) P (=0) (-OH)_2$
 - $(C_2H_5O)_2-P (=0) (-0H)$
 - $(C_2H_50)-P(=0)(-0H)_2$
 - $(C_3H_7O)_2-P(=0)(-0H)$
- 25 $(C_3H_7O) P (=0) (-OH)_2$
 - $(C_4H_9O)_2-P(=0)(-0H)$
 - $(C_4H_9O)-P(=0)(-0H)$,

$$(C_8H_{17}O)_2-P(=O)(-OH)$$

$$(C_8H_{17}O) - P (=0) (-OH)_2$$

$$(C_{10}H_{21}O)_2-P(=0)(-OH)$$

$$(C_{10}H_{21}O) - P (=0) (-OH)_2$$

5
$$(C_{13}H_{27}O)_2 - P (=0) (-OH)$$

$$(C_{13}H_{27}O) - P (=0) (-OH)_2$$

$$(C_{16}H_{33}O)_2 - P (=0) (-OH)$$

$$(C_{16}H_{33}O) - P (=0) (-OH)_2$$

$$(HO-C_6H_{12}O)_2-P(=0)(-OH)$$

10 $(H0-C_6H_{12}O)-P(=0)(-OH)_2$

 $(HO-C_8H_{16}O)-P(=0)(-OH)$

 $(HO-C_8H_{16}O)-P(=0)(-OH)_2$

 $[(CH_2OH)(CHOH)O]_2-P(=O)(-OH)$

 $[(CH_2OH)(CHOH)O]-P(=0)(-OH)_2$

15 $[(CH_2OH)(CHOH)C_2H_4O]_2-P(=0)(-OH)$

 $[(CH_2OH)(CHOH)C_2H_4O]-P(=O)(-OH)_2$

などがあげられるが、上記例示物質に限定されるものではない。

これら有機酸類とアミンの併用系は、活性が高くなるため、使用量を減少できる 観点でより好ましい。有機酸とアミン併用系のなかでは、酸性リン酸エステルとア ミン、有機カルボン酸とアミン、特に有機酸性リン酸エステルとアミン、脂肪族カ ルボン酸とアミンの併用系が活性がより高く、速硬化性の観点で好ましい。

アミン化合物としては、ブチルアミン、オクチルアミン、ラウリルアミン、ジブ チルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン 、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、オレイルアミン、シクロヘキ シルアミン、ベンジルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、キシリレンジアミ ン、トリエチレンジアミン、グアニジン、ジフェニルグアニジン、2, 4, 6ート リス(ジメチルアミノメチル)フェノール、モルホリン、Nーメチルモルホリン、

20

15

2-xチルー4-メチルイミダゾール、1, 8-ジアザビシクロ(5, 4, 0)ウンデセン-7(DBU)等があげられる。

非スズ金属塩類も使用可能であり、オクチル酸やオレイン酸、ナフテン酸、ステアリン酸などをカルボン酸成分とするカルボン酸カルシウム、カルボン酸ジルコニウム、カルボン酸鉄、カルボン酸バナジウム、カルボン酸ビスマス、ビスマスートリス(2ーエチルへキソエート)、ビスマスートリス(ネオデカノエート)等のビスマス塩、カルボン酸鉛、カルボン酸チタニウム、カルボン酸ニッケルなどのカルボン酸金属塩類があげられる。前記アミン類との併用は、カルボン酸スズと同様、活性が高くなるため、使用量を減少できる観点でより好ましい。

10 有機非スズの金属系化合物として、3 B族、4 A族金属を含有する有機金属化合物があげられ、有機チタネート化合物、有機アルミニウム化合物、有機ジルコニウム化合物、有機ホウ素化合物等が活性の点から好ましいがこれらに限定されるものではない。

前記有機チタネート化合物としては、テトライソプロピルチタネート、テトラブ チルチタネート、テトラメチルチタネート、テトラ(2ーエチルへキシルチタネート)、トリエタノールアミンチタネートなどのチタンアルコキシド類、チタンテトラアセチルアセトナート、チタンエチルアセトアセテート、オクチレングリコレート、チタンラクテートなどのチタンキレート類等のキレート化合物などがあげられる。

20 前記有機アルミニウム化合物としては、アルミニウムイソプロピレート、モノsecーブトキシアルミニウムジイソプロピレート、アルミニウムsecーブチレートなどのアルミニウムアルコキシド類、アルミニウムトリスアセチルアセトナート、アルミニウムトリスエチルアセトアセテート、ジイソプロポキシアルミニウムエチルアセトアセテートなどのアルミニウムキレート類等があげられる。

25 前記ジルコニウム化合物としては、ジルコニウムテトライソプロポキサイド、ジ ルコニウムテトラーnプロピレート、ジルコニウムノルマルブチレートなどのジル コニウムアルコキシド類、ジルコニウムテトラアセチルアセトナート、ジルコニウ

10

15

20

25

ムモノアセチルアセトナート、ジルコニウムビスアセチルアセトナート、ジルコニウムアセチルアセトナートビスエチルアセトアセテート、ジルコニウムアセテートなどのジルコニウムキレート類などがあげられる。

これら有機チタネート化合物、有機アルミニウム化合物、有機ジルコニウム化合物、有機ホウ素化合物等は、それぞれ併用も可能であるが、特に、前記アミン化合物、又は、酸性リン酸エステル化合物との併用により、活性を高めることが可能であることから触媒の使用量を低減できる観点で好ましく、高温での硬化性と常温での可使時間の調整の観点でより望ましい。

これらの硬化促進剤の使用量は、通常、目的とする用途、性能に応じて選択すればよいが、重合体(A)と重合体(B)の合計量100重量部に対し、0.01~10重量部が好ましく、さらにはコストの点から0.05~5重量部がより好ましい

本発明には、必要に応じて、充填剤、その他の添加剤などを加えて使用してもよい。 前記充填剤としては、たとえば重質炭酸カルシウム、軽質炭酸カルシウム、 膠質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、シリカ、酸化チタン、ケイ酸アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化亜鉛、カーボンブラックなどがあげられる。充填剤を用いる場合、その使用量は重合体(A)と重合体(B)の合計量100重量部に対して5~300重量部の範囲が好ましく、機械的物性と粘度のバランスから10~150重量部の範囲がより好ましい。前記その他の添加剤としては、たとえば水添ヒマシ油、有機ベントナイトなどのタレ防止剤、着色剤、老化防止剤、接着付与剤などが挙げられる。また、接着性、貯蔵安定性の改良のため、Nー(βーアミノエチル)ーγーアミノプロピルメチルジメトキシシラン、γーアミノプロピルトリメトキシシラン、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリメトキシシラン、アークリロイルプロピルトリメトキシシラン、アークリロイルプロピルトリメトキシシラン、アークリロイルプロピルメチルジメトキシシラン等のシランカップリング剤を1種または2種以上併

用して配合することができる。また、これらをあらかじめ反応させて得た反応生成 物も配合することができる。更に、必要に応じてエポキシ樹脂とその硬化剤、粘性 改良剤、その他添加剤等を適宜配合し得る。その他の添加剤としては、例えば顔料 、各種の老化防止剤、紫外線吸収剤等が挙げられる。

本発明の硬化性組成物は、大気中に暴露されると水分の作用により、三次元的に 5 網状組織を形成し、ゴム状弾性を有する固体へと硬化する。本発明の硬化性組成物 は弾性シーラントとして有用であり、建造物、船舶、自動車、道路などの密封剤と して使用し得る。更に、単独あるいはプライマーの助けをかりてガラス、磁器、木 材、金属、樹脂成形物などの如き広範囲の基質に密着し得るので、種々のタイプの 密封組成物および接着組成物としても使用可能である。本発明の方法で得られる硬 化性組成物は、とりわけ、高耐候性のシーリング剤、接着剤またはクリヤタイプの シーリング剤、接着剤、高強度タイプのシーリング剤、接着剤に有効に使用できる

発明を実施するための最良の形態

本発明をより一層明らかにするために、以下具体的な実施例を挙げて説明するが 15 、本発明はこれらに限定されるものではない。

(実施例1)

窒素雰囲気で105℃に加熱したPPG3000(商品名:アクトコールP-2 3;三井武田ケミカル(株)製の分子量が約3000のポリエーテルポリオール) 183g中に、アクリル酸ブチル68.5g、メタクリル酸メチル14.5g、メ 20 タクリル酸ステアリル15g、γ-メタクリロキシプロピルメチルジメトキシシラ ン2g、和光純薬製V-59 0.5gとトルエン15gとの溶液を4時間かけて滴 下することにより、数平均分子量が約18,000のアクリル重合体を得た。不揮 発性成分から得られた重合転化率は99%であった。 (不揮発性成分測定条件:1 25 20℃×1時間)。次いで、減圧脱揮(120℃×2時間)して完全に溶剤を留去 して無色透明の無溶剤ポリマー組成物(PPG3000:アクリル重合体=55: 30重量比)を得た。23℃の粘度は30Pa・sであった。 (ポリマー組成物A

)

5

10

15

20

(実施例2) 窒素雰囲気で105℃に加熱したPPG3000 183g中に、アクリル酸ブチル55.5g、アクリル酸2ーエチルヘキシル25g、メタクリル酸メチル15g、 γ ーメタクリロキシプロピルメチルジメトキシシラン4.5g、和光純薬製V-59 2.2gとトルエン15gとの溶液を4時間かけて滴下することにより、数平均分子量が約8,000のアクリル重合体を得た。不揮発性成分から得られた重合転化率は99%であった。(不揮発性成分測定条件:120 \mathbb{C} ×1時間)。次いで、減圧脱揮(120 \mathbb{C} ×2時間)して完全に溶剤を留去して無色透明の無溶剤ポリマー組成物(PPG3000:アクリル重合体=55:30重量比)を得た。23 \mathbb{C} の粘度は2.1 \mathbb{P} a・sであった。(ポリマー組成物B)

(合成例1) 分子量約2000のポリオキシプロピレングリコールを開始剤とし亜鉛へキサシアノコバルテートグライム錯体触媒にてプロピレンオキサイドの重合を行い、末端基分析による平均分子量20,000のポリオキシプロピレングリコールを得た。続いてこの水酸基末端ポリエーテルオリゴマーの水酸基に対して1.2倍当量のNaOMeのメタノール溶液を添加してメタノールを留去し、さらに塩化アリルを添加して末端の水酸基をアリル基に変換した。次に、ヘキサンと水を加えて塩類を抽出除去し、ヘキサン溶液層からヘキサンを減圧脱揮して精製アリル末端ポリオキシプロピレンを得た。これに対して自金ジビニルジシロキサン錯体(白金換算で3重量%のイソプロパノール溶液)30μ1を加え、撹拌しながら、DMS(ジメトキシメチルシラン)をゆっくりと滴下し、90℃で2時間反応させて淡黄色透明の反応性ケイ素基含有ポリオキシプロピレン重合体を得た。得られた重合体の1H-NMR分析より、末端への反応性ケイ素基導入率は77%であることを確認した。得られたポリマーのMw/Mnは1.2であった。粘度は、23℃で45.0Pa・sであった。(ポリマーA)

25 (合成例 2)

ポリプロピレングリコール(数平均分子量2,500)とポリプロピレントリオール(数平均分子量3,000)の混合物を出発原料とし、ナトリウムメトキシド

10

15

20

25

で処理した後、塩化メチレンを使用して分子量ジャンプ反応を行ったのち、塩化アリルを反応させ、末端水酸基を不飽和基に変換した。このアリル基末端ポリオキシアルキレンに、塩化白金酸のイソプロパノール溶液存在下、アリル基の数に対し等モルのメチルジメトキシシランを反応させ、黄色透明な液状のポリマーを得た。得られた重合体のIR分析と「HーNMR分析より、末端のアリル基が消失し、かつ反応性ケイ素基が導入されていることを確認した。得られたポリマーのMw/Mnは2.3、粘度は、23℃で20Pa・sであった。(ポリマーB)

(比較合成例1)実施例1におけるPPG3000の183g使用に代えて、トルエン60gを用いた以外は実施例1と同様に重合を行うことにより、数平均分子量が約18,000のアクリル重合体(ポリマーC)のトルエン溶液を得た。この溶液に、ポリマーAを、ポリマーAとアクリル重合体(ポリマーC)の重量比が70:30になるように溶解し、次いで減圧脱揮(120℃×2時間)して完全に溶剤を留去して淡黄色透明な無溶剤ポリマー組成物を得た(ポリマー組成物C)。ポリマー組成物Cの23℃における粘度は70Pa・sであった。

(比較合成例 2)実施例 2 における P P G 3 0 0 0 0 0 1 8 3 g 使用に代えて、トルエン 6 0 g を用いた以外は実施例 2 と同様に重合を行うことにより、数平均分子量が約 8,000のアクリル重合体(ポリマーD)のトルエン溶液を得た。この溶液に、ポリマーB を、ポリマーB とアクリル重合体(ポリマーD)の重量比が 7 0 :30 になるように溶解し、次いで減圧脱揮(120 $\mathbb{C}\times$ 2時間)して完全に溶剤を留去したところ不透明な無溶剤ポリマー組成物を得た。23 \mathbb{C} の粘度は 27 P a・s であった。(ポリマー組成物D)。

(実施例3)合成例1で得られたポリマーA 70重量部に対して、実施例1で得たポリマー組成物A 85重量部を混合したところ透明であった。混合時の取り扱い作業性は低粘度で良好であった。次いで、炭酸カルシウム(白石工業(株)製、商品名:白艶華 CCR)120重量部、酸化チタン(石原産業(株)製、商品名:タイペーク R-820)20重量部、チクソ性付与剤(楠本化成(株)製、商品名:ディスパロン6500)2重量部、ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤(

10

15

20

25

チバ・スペシャルティ・ケミカルズ(株)製、商品名:チヌビン327)1重量部、ヒンダードアミン系光安定剤(三共(株)製、商品名:サノールLS770)1 重量部を計量、混合して充分混練りした後、小型3本ペイントロールに3回通した。この後、ビニルトリメトキシシラン2重量部、アミノシラン化合物(日本ユニカー(株)製、商品名:A-1120)3重量部、硬化促進剤(日東化成(株)製、商品名:ネオスタン U-220)2重量部を加えて混練し、厚さ3mmのシート状にして23 $^{\circ}$ 3日+50 $^{\circ}$ 4日養生した後、引張試験用ダンベル(JIS 3号形)を作製した。

(実施例4) 実施例3における、合成例1のポリマーAの70重量部および実施例1のポリマー組成物Aの85重量部使用に代えて、合成例2のポリマーB 70 重量部と実施例2のポリマー組成物B 85重量部を用いたところ混合物は透明であった。混合時の取り扱い作業性は低粘度で良好であった。それ以外は実施例3と同様にして引張試験用ダンベルを作製した。

(比較例1) 実施例3における、合成例1のポリマーAの70重量部および実施例1のポリマー組成物Aの85重量部使用に代えて、比較合成例1で得たポリマー組成物C 100重量部と、有機重合体可塑剤(C)としてPPG3000 55 重量部を用いたところ混合物は透明であった。混合時の取り扱い作業性は粘度が高いので良好ではなかった。それ以外は実施例3と同様にして引張試験用ダンベルを作製した。

(比較例2)比較例1におけるポリマー組成物Cのかわりに、比較合成例2で得たポリマー組成物Dを用いたところ混合物は透明であった。混合時の取り扱い作業性は低粘度で良好であった。それ以外は比較例1と同様にして引張試験用ダンベルを作製した。

(比較例3)比較合成例1のアクリル重合体(ポリマーC)のトルエン溶液に、 有機重合体可塑剤(C)としてPPG3000を、PPG3000とアクリル重合 体(ポリマーC)の重量比が55:30になるように溶解し、次いで減圧脱揮(120 \mathbb{C} ×2時間)して完全に溶剤を留去して無溶剤のポリマー組成物を得た(ポリ マー組成物E)。次いで、実施例3におけるポリマー組成物Aのかわりに、ポリマー組成物Eを用いたところ混合物は透明であった。混合時の取り扱い作業性は低粘度で良好であった。それ以外は実施例3と同様にして引張試験用ダンベルを作製した。

(比較例4) 比較合成例2のアクリル重合体(ポリマーD)のトルエン溶液に、有機重合体可塑剤(C)としてPPG3000を、PPG3000とアクリル重合体(ポリマーD)の重量比が55:30になるように溶解し、次いで減圧脱揮(120℃×2時間)して完全に溶剤を留去して無溶剤のポリマー組成物を得た(ポリマー組成物F)。次いで、比較例3におけるポリマー組成物Eのかわりに、ポリマー組成物Fを用いたところ混合物は透明であった。混合時の取り扱い作業性は低粘度で良好であった。それ以外は比較例3と同様にして引張試験用ダンベルを作製した。

表一1

成分		実施例 1 ポリマー組成物 A	実施例2 ポリマー組成物B
С	PPG3000	183	183
Bの原料	メタクリル酸メチル	14.5	15
モノマー	アクリル酸ブチル	68.5	55. 5
	アクリル酸2-エチルヘキシル		2 5
	メタクリル酸ステアリル	1 5	
	γーメタクリロキシプロピルメ チルジメトキシシラン	2	4. 5
	V-59	0. 5	2. 2
Bの数平均分子量		18000	8000
C中B重合品の粘度 (Pa・s)		3 0	2. 1
C中B重合品の外観		無色透明	無色透明

5

表	_	2
-ax		_

100								<u>-</u>
	成分		実施例	実施例	比較例	比較例	比較例	比較例
		·	3 _	4	1	2	3	4
	Α	ポリマーA	70				70	
		ポリマーB		70				70
組	C中	ポリマー組成物A	85					
成	B重合	ポリマー組成物B		85				
	A+B	ポリマー組成物C			100			
		ポリマー組成物D				100		
	B+C	ポリマー組成物E					85	
		ポリマー組成物F						85
	С	PPG3000			55	55		
引	50%モン	シュラス(MPa)	0.12	0.19	0.18	0. 29	0. 19	0. 28
張 物	100% €	ジュラス(MPa)	0. 20	0.34	0. 31	0. 53	0. 32	0. 52
	破断時	後度 (MPa)	1.86	1.66	1. 94	1, 83	1. 96	1. 80
性	破断時仰	車び (%)	1040	600	765	460	760	450
混合時の取り扱い作業性		良好	良好	良好で	良好	良好	良好	
					ない			
混合	物の外観		透明	透明	透明	透明	透明	透明

産業上の利用可能性

本発明の方法は、取り扱い作業性、透明性、耐候性に優れ、かつ柔軟で伸び特性 に優れる硬化性樹脂組成物の製造方法を提供することができる。

5

10

請求の範囲

- 1. シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有するオキシアルキレン系重合体 (A) と、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有し、分子鎖が実質的に炭素数1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位からなる重合体(B)を含む硬化性樹脂組成物の製造方法において、前記重合体(B)となる前記単量体を有機重合体可塑剤(C)中で重合して得た反応混合物を、前記オキシアルキレン系重合体(A)に混合することによって得ることを特徴とする硬化性樹脂組成物の製造方法。
- 10 2. 有機重合体可塑剤 (C) の主鎖構造が、オキシアルキレン系重合体である請求項1に記載の硬化性樹脂組成物の製造方法。
 - 3. オキシアルキレン系重合体(A)と有機重合体可塑剤(C)が本質的に主鎖 構造が同じである請求項2に記載の硬化性樹脂組成物の製造方法。
- 4. オキシアルキレン系重合体 (A) の数平均分子量が 6, 000以上であって 、Mw/Mnが 1. 6以下である請求項 1~3のいずれかに記載の硬化性樹脂組成 物の製造方法。
 - 5. オキシアルキレン系重合体 (A) の主鎖が開始剤の存在下、複合金属シアン 化錯体を触媒としてアルキレンオキシドを重合させて得られる主鎖構造である請求 項1~4のいずれかに記載の硬化性樹脂組成物の製造方法。
- 20 6. 重合体(B)の数平均分子量が3,000以上である請求項1~5のいずれ かに記載の硬化性樹脂組成物の製造方法。
 - 7. 重合体(B)が(1)炭素数1~6のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位と、(2)炭素数7~9のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステル単量体単位および(または)メタアクリル酸アルキルエステル単量体単位、とからなる共重合体である請求項1~6のいずれかに記載の硬化性樹脂組成物の製造方法。
 - 8. シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有し

、分子鎖が実質的に炭素数 1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステルおよび(または)メタアクリル酸アルキルエステルからなる単量体を重合して得た重合体(B)を含有する反応混合物であり、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有するオキシアルキレン系重合体(A)混合用である樹脂組成物。

- 9. 有機重合体可塑剤 (C) の主鎖構造が、オキシアルキレン系重合体である、 請求項8に記載のオキシアルキレン系重合体 (A) 混合用樹脂組成物。
- 10. オキシアルキレン系重合体(A)と有機重合体可塑剤(C)が本質的に主鎖 構造が同じである請求項9に記載のオキシアルキレン系重合体(A)混合用樹脂組成物。
- 11.シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有し、分子鎖が実質的に炭素数 1~24のアルキル基を有するアクリル酸アルキルエステルおよび(または)メタアクリル酸アルキルエステルからなる単量体を重合して得た重合体(B)を含有する反応混合物と、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基を有するオキシアルキレン系重合体(A)とを混合してなる硬化性樹脂組成物。

20

5

10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		FCI/JP.	2004/002043		
A. CLASSIFIC Int.C17	CATION OF SUBJECT MATTER C08L33/06, C08L71/02				
According to Inte	emational Patent Classification (IPC) or to both national	l classification and IPC			
B. FIELDS SE					
Minimum docum Int.Cl ⁷	nentation searched (classification system followed by cla C08L33/06-12, C08L71/02	assification symbols)			
Documentation s	earched other than minimum documentation to the exter	nt that such documents are included in th	e fields searched		
			·		
Electronic data b WPI/L	ase consulted during the international search (name of d	data base and, where practicable, search t	erms used)		
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT .				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y Y	JP 2002-294022 A (Kaneka Cor 09 October, 2002 (09.10.02), Full text & EP 1288247 A1 & US	p.), 2003/176576 A1	11 8-10		
X	JP 2002-69288 A (Asahi Glass 08 March, 2002 (09.03.02), Full text (Family: none)		11 8-10		
Y X	JP 7-233316 A (Asahi Glass C 05 September, 1995 (05.09.95) Full text (Family: none)	o., Ltd.),	11 8-10		
		·			
Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" document d to be of part	to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention				
filing date	cation or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be constep when the document is taken alor	sidered to involve an inventive te		
cited to esta special reaso	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means				
"P" document referring to an oral disclosure, use, exhibition of other inears document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			he art		
Date of the actua	al completion of the international search il, 2004 (16.04.04).	Date of mailing of the international sea 11 May, 2004 (11.0			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer					
Facsimile No. Form PCT/ISA/21	10 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.	<u> </u>		

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))					
Int. Cl ⁷ C08L 33/06, C08L 71/02					
5	- 1 V MV				
	テった分野				
調査を行つにす	最小限資料(国際特許分類(IPC))	·			
In	t. Cl ⁷ C08L 33/06-12, C0	8 L 7 1/0 2			
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
777	TD 1 - 21				
, vv	PI/L				
C. 関連する	ると認められる文献				
引用文献の	S C 100-2 24 0 0 2/10/		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X	JP 2002-294022 A	(鐘淵化学工業株式会社) 20	1 1		
Y	02. 10. 09, 全文 & EP				
1			8 - 10		
	US 2003/176576 A	1			
		Imparts may full only A. E. S.			
X	JP 2002-69288 A ()	但硝子株式会社)2002.0	11		
Y	3.08,全文(ファミリーなし)	•	8 - 10		
X	JP 7-233316 A (旭硝-	子株式会社)1995.09.	11		
Y	05,全文(ファミリーなし)		8-10		
		•			
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参昭		
			12 6 7/1/8		
* 引用文献の		の日の後に公表された文献			
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ			
もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論					
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明					
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの					
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以					
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに					
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの					
「P」国際出愿	質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日国際調査報告の発送日					
国際調査を完了した日 16.04.2004 国際調査報告の発送日 11.5.2004					
11. 0. 200-7					
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 J 8 9 3 0					
日本国特許庁(ISA/JP) 佐々木 秀次					
郵便番号100-8915					
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3455					

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (2004年1月)